

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2000-186224
(P2000-186224A)

(43) 公開日 平成12年7月4日 (2000.7.4)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	テーマコード (参考)
C 0 9 B 61/00		C 0 9 B 61/00	A
C 0 7 C 403/24		C 0 7 C 403/24	
C 0 9 B 67/04		C 0 9 B 67/04	

審査請求 未請求 請求項の数 2 O L (全 5 頁)

(21) 出願番号 特願平11-42594
(22) 出願日 平成11年2月22日 (1999.2.22)
(31) 優先権主張番号 9 8 1 0 3 1 1 3.. 1
(32) 優先日 平成10年2月23日 (1998.2.23)
(33) 優先権主張国 ヨーロッパ特許庁 (E P)

(71) 出願人 591003013
エフ・ホフマン-ラ ロシュ アーゲー
F. HOFFMANN-LA ROCH
E AKTIENGESELLSCHAF
T
スイス・シーエイチ-4070バーゼル・グレ
ンツアーヘルストラツセ124
(72) 発明者 ヘルマン・シュタイン
スイス国、ツェーハー-4410 リースタ
ル、ブリュールマッテン 13
(74) 代理人 100078662
弁理士 津国 肇 (外2名)

最終頁に続く

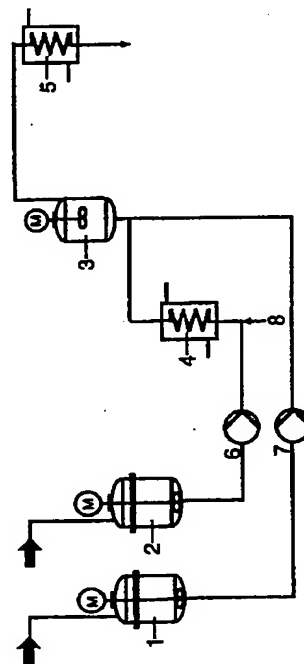
(54) 【発明の名称】 微粉碎粉末カロテノイド製剤の製造

(57) 【要約】

【課題】 大量の溶媒を使用せずに活性成分を微粉碎粉末形態に変換する方法の提供。

【解決手段】 活性成分が微粉碎されている、粉末カロテノイド、レチノイドまたは天然着色剤製剤の連続製造方法であって、

a) 水-非混和性有機溶媒中の活性成分の懸濁液を形成する工程； b) 工程 a) の懸濁液を熱交換器に供給し、該懸濁液を100～250℃に加熱し、ここで熱交換器における滞留時間が5秒未満である工程； c) 工程 b) の溶液を、20～100℃の範囲の温度にて膨潤性コロイドの水性溶液と急速に混合する工程； d) 有機溶媒を除去する工程； および e) 工程 d) の分散物を粉末製剤に転換する工程を含む方法。



【特許請求の範囲】

【請求項 1】 活性成分が微粉碎されている、粉末カロテノイド、レチノイドまたは天然着色剤製剤の連続製造方法であって、

- a) 場合により抗酸化剤および／または油を含む水-非混和性有機溶媒中の活性成分の懸濁液を形成する工程；
- b) 工程 a) の懸濁液を熱交換器に供給し、該懸濁液を 100～250℃に加熱し、ここで熱交換器における滞留時間が 5 秒未満である工程；
- c) 工程 b) の溶液を、20～100℃の範囲の温度にて場合により安定剤を含む膨潤性コロイドの水性溶液と急速に混合する工程；
- d) 有機溶媒を除去する工程；および
- e) 工程 d) の分散物を粉末製剤に転換する工程を含むことを特徴とする方法。

【請求項 2】 請求項 1 に記載の方法で製造され、0.5～25 重量%の活性成分を含有する粉末製剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、カロテノイド、レチノイドまたは天然着色剤を、特に着色食品および動物飼料にとって必要とされる微粉碎粉末形態に転換するための連続的方法に関する。

【0002】

【従来の技術】結晶サイズが 1 ミクロン未満の活性成分を含有する粉末の製造のための数多くの方法が記載されている。これらの方法のほとんどはバッチ加工の用途によく適合する。

【0003】例えば米国特許第 3,998,753 号は 1 ミクロン未満の粒子サイズを有するカロテノイドを含有する水分散性粉末の製造のためのバッチプロセスを記載しており、該プロセスは (a) ハロゲン化脂肪族炭化水素 (例えばクロロホルム、四塩化炭素および塩化メチレン) からなる群から選択した揮発性溶媒中のカロテノイドおよび抗酸化剤の溶液を形成し、(b) ラウリル硫酸ナトリウム、水溶性担体組成物 (例えばゼラチン)、保存剤および安定剤の水性溶液を形成し、該溶液の pH を約 10～11 に調節し、(c) 高速および高剪断で混合することによって工程 (a) および (b) の溶液の乳濁液を形成し；有機溶媒を除去し、得られた乳濁液を噴霧乾燥してカロテノイド粉末を得ることからなる。

【0004】欧州特許出願公開 E P-0065193 B 1 または対応米国特許第 4,522,743 号には、微粉碎カロテノイド粉末製造のための連続的方法が記載されており、該方法においてカロテノイドは実質的に 0.5 ミクロン未満の粒子サイズを有している。カロテノイドは、50～200℃で 10 秒以内に、揮発性で水混和性有機溶媒に溶解される。カロテノイドは 0～50℃で膨潤性コロイドの水性溶液と急速に混合することにより、生じた分子的に分散した溶液からコロイド的に分散

した形態ですぐに沈殿する。カロテノイド溶液の製造およびカロテノイドの沈殿は 2 つの攪拌室内で連続的に行われる。得られた分散物は溶媒および従来法における分散媒質を含まない。

【0005】しかし、経済的および生態学的な理由により、この方法は大量の溶媒を必要とするという欠点を有する。

【0006】

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、活性成分を微粉碎粉末形態に転換する一方で、上記の欠点を克服したプロセスを提供することである。

【0007】

【課題を解決するための手段】連続的プロセスにおいて水-非混和性有機溶媒を使用することにより、活性成分が微粉碎された粉末製剤を提供し得ることが見いだされた。

【0008】したがって、本発明は、活性成分が微粉碎されている、粉末カロテノイド、レチノイドまたは天然着色剤製剤の連続製造方法であって、

- a) 場合により抗酸化剤および／または油を含む水-非混和性有機溶媒中の活性成分の懸濁液を形成する工程；
- b) 工程 a) の懸濁液を熱交換器に供給し、該懸濁液を 100～250℃に加熱し、ここで熱交換器における滞留時間が 5 秒未満である工程；
- c) 工程 b) の溶液を、20～100℃の範囲の温度にて場合により安定剤を含む膨潤性コロイドの水性溶液と急速に混合する工程；
- d) 有機溶媒を除去する工程；および
- e) 工程 d) の分散物を粉末製剤に転換する工程を含むことを特徴とする方法に関する。

【0009】本発明の範囲内では、用語「微粉碎された」は 1.5 ミクロン未満、好ましくは 1 ミクロン未満、より好ましくは 0.4 ミクロン未満の粒子サイズを示す。

【0010】本発明の範囲内では、用語「活性成分」はカロテノイド、レチノイドまたは天然着色剤を示す。

【0011】本発明の目的のためには、カロテノイドは特に β-カロテン、β-アポ-4'-カロテナル、β-アポ-8'-カロテナル、β-アポ-12'-カロテナル、β-アポ-8'-カロテン酸、アスタキサンチン、カンタキサンチン、ゼアキサンチン、クリプトキサンチン、シトラナキサンチン、ルテイン、リコペン、トルラロジーン-アルデヒド、トルラロジーン-エチルエステル、ノイロスポラキサンチン-エチルエステル、δ-カロテンまたはデヒドロプレクタンニアキサンチンを含む。天然起源のカロテノイドももちろん含まれる。β-カロテン、アスタキサンチン、カンタキサンチン、β-アポ-8'-カロテナルおよびリコペンが好ましく、β-カロテンはより好ましい。

【0012】本発明の目的のため、天然着色剤は特にク

ルクミン、コチニール、カルミン、アンナットおよびこれらの混合物を含む。

【0013】本発明の方法は好ましくはカロテノイドを用いて行われる。

【0014】工程b)の温度は好ましくは120～180℃、より好ましくは140～170℃であり、工程c)の温度は好ましくは50～80℃である。

【0015】熱交換器での滞留時間は好ましくは0.5～4秒、より好ましくは1～3秒である。

【0016】本発明の範囲内では、用語「水-非混和性有機溶媒」は大気圧下に10%未満の水溶解度を有する有機溶媒を示す。本発明の連続方法を実施するのに適した水-非混和性有機溶媒はクロロホルム、四塩化炭素および塩化メチレン等のハロゲン化脂肪族炭化水素、炭酸ジメチルエステル(ジメチルカーボネート)、ギ酸エチルエステル(エチルホルメート)、酢酸メチル、酢酸エチルまたは酢酸イソプロピル等の水-非混和性エステル、あるいはメチル-*t*-ブチルエーテル等の水-非混和性エーテルである。ジメチルカーボネート、エチルホルメート、酢酸エチル、酢酸イソプロピルおよびメチル-*t*-ブチルエーテルが好ましい。

【0017】本発明の範囲内では、用語「膨潤性コロイド」はゼラチン、例えばでん粉またはでん粉誘導体、デキストリン、ペクチン、アラビアゴム、オクテニルブタンジオエートアミロデキストリン(CAPSUL(商標))のような炭水化物、例えばカゼインのような乳たん白質、植物たん白質およびそれらの混合物を示す。魚ゼラチンまたはでん粉誘導体が好ましい。

【0018】カロテノイドの安定性を増加するには、アスコルビン酸、アスコルビルバルミテート、d1- α トコフェロール、混合トコフェロール、レシチン、ブチルヒドロキシトルオール、ブチル-4-メトキシフェノールおよびそれらの化合物の組合わせからなる群から選択した抗酸化剤を添加するのが有利である。

【0019】抗酸化剤はマトリックス溶液またはカロテノイド溶液あるいは両方の溶液に添加することができる。カロテノイド溶液に好ましい抗酸化剤はd1- α トコフェロールであり、水性相溶液にはアスコルビルバルミテートが好ましい。

【0020】さらに、カロテノイド懸濁液中に油、好ましくはコーン油を溶解するのが有利であり得る。

【0021】

【発明の実施の形態】本発明の方法を実施するのに適したフローチャートを概略的に示した添付の図1を参照されたし。全プロセスは連続的に実施されねばならない。

【0022】以下にフローチャートを説明する。

【0023】ケトル1において、膨潤性コロイドおよび場合により安定剤を含有する水性マトリックスを製造する。

【0024】ケトル2において、選択した溶媒中のカロ

テノイド懸濁液を製造する。懸濁液は更に抗酸化剤および油を含有してもよい。

【0025】カロテノイド懸濁液はポンプ6により熱交換器4に供給される。流速は、所与の温度でカロテノイドを溶媒中に溶解するのに必要な所望滞留時間に従って調整する。熱交換器4において、カロテノイド懸濁液を100～250℃、好ましくは120～180℃、より好ましくは140～170℃に加熱し、カロテンを溶解する。加熱は熱交換器を通じて間接的にあるいは8で水蒸気と混合することにより直接的に実施し得る。熱交換器中の滞留時間は5秒未満、好ましくは1～3秒である。

【0026】ケトル1のマトリックス溶液はポンプ7によりケトル3に供給される。流速は懸濁液の流速および要求される乳濁液組成に依存する。ケトル3において、カロテノイド懸濁液およびマトリックスを混合し、ロータスターター均質機を用いて約150～400nmの内相粒子の望ましいサイズまで乳化する。混合の結果、温度は20～100℃の範囲に低下する。

【0027】得られた分散物を第2の熱交換器5に通し、分散物を冷却する。圧力を圧力調整により大気圧に開放する。

【0028】溶媒を蒸発等の慣用の方法により除去する。粉末状の組成物を例えば噴霧乾燥または粉末キャッチ法などの慣用方法により、得られた分散物から分離し得る。

【0029】本発明を使用すれば、非常に広範囲の色をカバーする粉末を製造することができる。

【0030】本発明の方法を容易に実施するやり方を次の実施例により示す。色強度は5ppmのカロテノイドを含有する水性分散物において測定し、1cmキューベット中の1%溶液の吸光度の計算値により与えられた(E1/1-値)。平均粒子サイズはコールター粒子分析器N4Sにより測定した。カロテノイド含量はUV-分光法により測定した。

【0031】

【実施例】実施例1

溶媒：酢酸エチル、間接熱移転

水性マトリックスをケトル1で製造した。すなわち、

1. 0kgのアスコルビルバルミテートを27.8kgの水に60℃で分散した。この分散物のpH値はNaOH(20%)で7.2～7.6に調節した。ついで、3.4kgの魚ゼラチンおよび7.2kgのスクロースを加えた。得られた混合物を粘稠で透明な溶液が得られるまで攪拌した。

【0032】0.75kgの全トランス- β -カロテン結晶をケトル2において90gのd1- α -トコフェロール、330gのコーン油および7.5kgの酢酸エチルの混合物中に分散した。

【0033】カロテン懸濁液をポンプ6を介して6kg/h

の速度で連続的に熱交換器 4 に供給し、160℃に加熱して、カロテンを溶解した。熱交換器での滞留時間は 4 秒であった。

【0034】ケトル 1 のマトリックス溶液をポンプ 7 を介して 9.2 kg/h の流速でケトル 3 に供給し、カロテン溶液と混合した。

【0035】得られた乳濁液を第 2 の熱交換器 5 で 60℃まで冷却し、圧力を開放して大気圧とした。

【0036】酢酸エチルを薄膜蒸発器で除去した。得られた乳濁液は 225 nm の内相粒子サイズを示し、これを噴霧乾燥した。以下の特徴を有する粉末が得られた：カロテン含量 11.6%、 $E1/1=1015$ 、 λ_{max} 440-460 nm。粉末は冷水によく溶け、強い赤色を与えた。

【0037】実施例 2

溶媒：酢酸イソプロピル、直接熱移転（蒸気）

実施例 1 に従って 1.25 kg のアスコルビルバルミテートを 30.9 kg の水に 60℃で分散した。この分散物の pH 値を NaOH（20%）で 7.2~7.6 に調節した。ついで、5.1 kg の魚ゼラチンおよび 7.1 kg のスクロースを加えた。得られた混合物を粘稠で透明な溶液が得られるまで攪拌した。

【0038】0.75 kg のカンタキサンチン結晶をケトル 2 において 0.10 kg の d1- α -トコフェロール、0.36 kg のコーン油および 6.25 kg の酢酸イソプロピルの混合物中に分散した。

【0039】カンタキサンチン懸濁液をポンプ 6 を介して 6 kg/h の速度で連続的に混合室に供給し、ここで温度を蒸気の注入により 170℃に上げた。次いで、加熱カンタキサンチン分散物を 2 秒以内で熱交換器 4 を通過させ、カンタキサンチンを溶解した。

【0040】ケトル 1 のマトリックス溶液をポンプ 7 を介して 8.1 kg/h の流速でケトル 3 に供給し、カンタキサンチン溶液と混合した。

【0041】得られた乳濁液を熱交換器 5 で 60℃まで冷却し、圧力を開放して大気圧とした。

【0042】酢酸イソプロピルを薄膜蒸発器で除去した。得られた乳濁液は 213 nm の内相粒子サイズを示し、これを噴霧乾燥した。以下の特徴を有する粉末を得た：カンタキサンチン含量 12.3%、 $E1/1=905$ 、 λ_{max} 470-485 nm。粉末は冷水によく溶け、強い桃-赤色を与えた。

【0043】実施例 3

溶媒：酢酸イソプロピル、直接熱移転（蒸気）

ケトル 1 にて、10.3 kg の魚ゼラチン、20.6 kg の砂糖および 2.78 kg のアスコルビルバルミテートを 27.56 kg の水に溶解した。このマトリックスの pH 値を NaOH（20%）で 7.2~7.6 に調節した。

【0044】ケトル 2 において、6.68 kg の β -カロテン、0.84 kg の d1- α -トコフェロールおよび

3.34 kg のコーン油を 33.4 kg の酢酸イソプロピル中に分散した。

【0045】 β -カロテン懸濁液をポンプ 6 により 25 kg/h の流速で熱交換器 4 に供給し、ここで蒸気と混合し出口温度を 160℃にした。熱交換器 4 での滞留時間は 1.0 秒であった。マトリックスをポンプ 7 により 34.5 kg/h の流速でケトル 3 にポンプ移送し、ここで溶解 β -カロテンをマトリックスと混合し、その中に乳化した。得られた乳濁液を熱交換器 5 で 60℃まで冷却した。

【0046】酢酸イソプロピルを縦型蒸発器を用いて乳濁液から除去した。得られた乳濁液は 220 nm の内相粒子サイズを示し、これを噴霧乾燥した。

【0047】最終生産物は β -カロテン含量 11.3%、 $E1/1=1159$ 、 λ_{max} 440-460 nm を有した。粉末は水によく溶けた。溶液は非常に強い黄色を有した。

【0048】実施例 4

溶媒：酢酸イソプロピル、直接熱移転（蒸気）

ケトル 1 にて、9.25 kg の魚ゼラチン、18.5 kg の砂糖および 2.5 kg のアスコルビルバルミテートを 30.25 kg の水に溶解した。このマトリックスの pH 値を NaOH（20%）で 7.2~7.6 に調節した。

【0049】ケトル 2 において、6.0 kg の β -カロテン、0.75 kg の d1- α -トコフェロールおよび 3.0 kg のコーン油を 30.0 kg の酢酸イソプロピル中に分散した。

【0050】 β -カロテン懸濁液をポンプ 6 により 20 kg/h の流速で熱交換器 4 に供給し、ここで蒸気と混合し出口温度を 158℃にした。熱交換器 4 での滞留時間は 1.3 秒であった。マトリックスをポンプ 7 により 30.4 kg/h の流速でケトル 3 にポンプ移送し、ここで溶解 β -カロテンをマトリックスと混合し、その中に乳化した。得られた乳濁液を熱交換器 5 で 60℃まで冷却した。

【0051】酢酸イソプロピルを縦型蒸発器を用いて乳濁液から除去した。得られた乳濁液は 240 nm の内相粒子サイズを示し、これを噴霧乾燥した。

【0052】最終生産物は β -カロテン含量 11.2%、 $E1/1=795$ 、 λ_{max} 440-460 nm を有した。粉末は水によく溶け、溶液は非常に強い赤色を有した。

【0053】実施例 5

溶媒：塩化メチレン、直接熱移転（蒸気）

ケトル 1 にて、9.25 kg の魚ゼラチン、18.5 kg の砂糖および 2.5 kg のアスコルビルバルミテートを 30.25 kg の水に溶解した。このマトリックスの pH 値を NaOH（20%）で 7.2~7.6 に調節した。

【0054】ケトル 2 において、6.0 kg の β -カロテン、0.75 kg の d1- α -トコフェロールおよび 3.

0 kgのコーン油を30.0 kgの塩化メチレン中に分散した。

【0055】β-カロテン懸濁液をポンプ6により20 kg/hの流速で熱交換器4に供給し、ここで蒸気と混合し出口温度を145℃にした。熱交換器4での滞留時間は1.3秒であった。マトリックスをポンプ7により30.4 kg/hの流速でケトル3にポンプ移送し、ここで溶解β-カロテンをマトリックスと混合し、その中に乳化した。得られた乳濁液を熱交換器5で35℃まで冷却した。

【0056】塩化メチレンを縦型蒸発器を用いて乳濁液から除去した。得られた乳濁液は196 nmの内相粒子サ*

*イズを示し、これを噴霧乾燥した。

【0057】最終生産物はβ-カロテン含量9.9%、 $E_{1\%}^{1\text{cm}} = 1120$ 、 $\lambda_{\text{max}} 440-460\text{nm}$ を有した。粉末は水によく溶け、溶液は非常に強い黄色を有した。

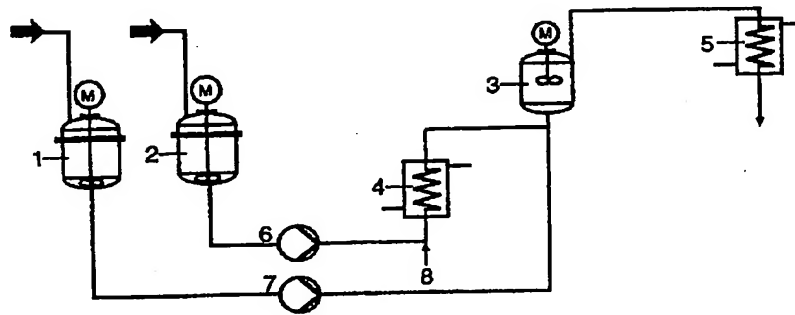
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の方法を実施するのに適したフローチャートを示す。

【符号の説明】

- 10 1、2、3：ケトル
4、5：熱交換器
6、7：ポンプ

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 クラウス・ヴィアドー
スイス国、ツェーハー—4125 リーヘン、
アッフ・デァ・ビシヨフヘーエ 36

(72)発明者 ビン・ヤング
スイス国、ツェーハー—4313 メーリン、
ヘレンシュトラレーセ 13ペー